PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-227849

(43) Date of publication of application: 02.09.1997

(51)Int.CI.

C09J163/00 C08G 59/40 C09J 9/02

(21)Application number : **08-032421**

(71)Applicant: FUJITSU LTD

(22) Date of filing:

20.02.1996

(72)Inventor: DATE HITOAKI

HOZUMI YUUKO TOKUHIRA EIJI

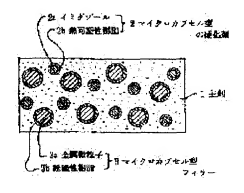
USUI MAKOTO

(54) ADHESIVE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an adhesive which stabilizes the bonding of an element mounted on a wiring circuit board and having a relatively large quantity of heat generated in operation and can cope with a reliability test under conditions of temperatures as high as about 150°C.

SOLUTION: This adhesive is an anisotropic conductive one prepared by mixing a base material 1 prepared by dissolving 25 pts.wt. biphenyl type epoxy resin and 25 pts.wt. bisphenol S type epoxy resin in 100 pts.wt. bisphenol F epoxy resin with a microencapsulated curing agent prepared by coating an imidazole 2a with a thermoplastic resin 2b and 5vol.% microencapsulated filler 3 prepared by coating a metallic microparticle with an insulating resin 3b. When this adhesive is used to bond an element to a wiring circuit board or its electrical connection it can stabilize



the bonding of the element having a relatively large quantity of generated heat and can cope sufficiently with a reliability test under conditions of temperatures as high as about 150°C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.01.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号

特開平9-227849

(43)公開日 平成9年(1997)9月2日

(51) Int.CL*	織別記号	庁内整理番号	ΡI				技術表	示簂所
CO9J 163/00) JFM		C09J16	3/00	JFM			
C 0 8 G 59/40) NHX		C08G 5	9/40	NHX			
C 0 9 J 9/02	2		C081	9/02				
			審查請求	未請求	: 請求項の数2	OL	全	7 頁)
(21)出職番号	特顯平3-32421		(71) 出廢人	000005	223		····	
				含土道	株式会社			
(22)出願日	平成8年(1996)2	月20日		神奈川 1 号	県川崎市中 原区 。	上小田	中4丁(目1巻
			(72)発明者	伊連	仁昭			
					泉川崎市中原区	上小田	中1015	番池
				含土造	株式会社内			
			(72)発明者	糊積	有子			
				神感知	県川崎市中原区。	上小田	r •1015∤	番鉋
				含土造	株式会社内			
			(74) (2) (2)	台 脚十	非桁 貞一			

(54) 【発明の名称】 接着剤

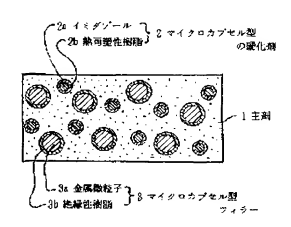
(57)【要約】

【課題】 本発明は接着剤に関し、配線回路基板に対して実装する動作発熱量の比較的大きい素子の接合を安定化させると共に、150 *C程度の高い温度条件での信頼性試験にも対応できる耐熱性に優れた接着剤を得ることを目的とする。

【解決手段】 ビスフェノールド型のエボキシ樹脂の 1 50重量部にビフェニル型のエボキシ樹脂の25重量部とビスフェノールS型のエボキシ樹脂の25重量部を溶解した 主剤」と、イミダゾール2aを熱可塑性樹脂2bで検包した マイクロカブセル型の硬化剤2と、金属微粒子3aが絶縁 性樹脂3bで被覆されたマイクロカブセル型フィラー3の 5vol%とを混合・分散させた異方導電性接着剤を、配線 回路基板に対する素子接合や電気的接合に用いることに より、比較的発熱量の大きい素子の接合の安定化と、15 9 10程度の高い温度条件での信頼性試験にも十分に対応

本発明に係る課的性導電接着剤の一実施例を示す拡大模式図

最終頁に続く



特闘平9-227849

【特許請求の範囲】

【請求項1】=ピフェニル型、またはピスフェノールS 型の少なくとも一方のエポキシ樹脂をピスフェノールA 型。またはビスフェノールト型のエポキシ樹脂に溶解し たことを特徴とする接着剤。

【請求項2】 ビフェニル型、またはビスフェノールS 型の少なくとも一方のエポキシ勧脂をピスフェノールA 型。またはビスフェノールト型のエポキシ樹脂に溶解し た主剤と、硬化物質を熱可塑性樹脂で被覆したカブセル 型額化剤と、導電性粒子を絶縁性鎖脂で被覆したカプセ 19 ル型フィラーとよりなるととを特徴とする異方性導電接 着削。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の層する技術分野】本発明は接着剤に係り、 更に 詳細には配線回路基板等に各種素子を接合するはんだ接 合の代わりに用いる導電性接合及び素子固定用の接着剤 に関するものである。

【りりり2】近年、配線回路基板等に対する各種素子の 的に接合、或いは固定することのできる接着剤の適用が 注目され、実用化されている。

【①①①3】一方、そのような接着剤としては動作時の 発熱量が比較的大きい機能素子の電気的な接合。或いは 固定に対しても安定で耐熱性に優れたものが要求されて いる。

[0004]

【従来の技術】配線回路墓板等に対して実装する各種機 能素子の接合材料としては、従来より主にはんだが数多 く用いられているが、回路パターンのファイン化。作業 30 電接着剤を用いるようにする。 環境令動作環境等にも良好に対処できるはんだに代わる。 接合材料として樹脂系、或いは導電性を有する樹脂系の 接着剤が用いられている。

【0005】ところが、前記した各種機能素子の中にも 高性能化に伴って動作時の発熱量が比較的大きくなる傾 向のものがあり、またそのような機能素子を含む電子部 品の実装基板の信頼性試験の温度条件も150℃程度の 高温にする要求がある。

【0006】そのような素子接合用の接着剤としては耐 吸湿性、電気絶縁性等の観点から熱可塑性樹脂系の接着 49 剤よりも熱硬化性樹脂系の接着剤の方が適しており、そ の中でも電気的特性、低温速硬化、コスト等から総合的 に評価するとエポキシ勧脂系の接着剤が最も有用であ る。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】ところで、上記したよ

ど)等からなる硬化剤と導電性フィラーとを混合したも のが大部分であり、そのような接着剤のガラス転移温度 は130℃以下のものがほとんどである。

【10008】従って、従来のエポキン樹脂系の接着剤で 上述の如き動作発熱量が比較的大きい機能素子を配線回 羇墓板等に接合した場合。そのような高い動作発熱に対 する接合の安定化と、150°C程度の高温な温度条件で の信頼性試験とに対応することができないという問題が あった。

【0009】本発明は上記したような従来の問題点に鑑 み、エボキシ樹脂系の接着剤のガラス転移温度を高める ことにより、動作発熱量が比較的大きい機能素子の配線 回路墓板等に対する接合を安定化させると共に、150 で程度の高い温度条件での信頼性試験にも対応できる耐 熱性に優れた新規な接着剤を提供することを目的とする ものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明の上記した目的を 達成するため、配線回路基板等に対する動作発熱量が比 はんだ接合に代わる接合方式として、簡便に素子を電気、20、較的大きい機能素子の固定や電気的接合等には、ピフェ エル型、またはピスフェノールS型の少なくとも一方の エポキシ樹脂をピスフェノールA型。またはピスプェノ ールト型のエポキシ樹脂に溶解した接着剤を用いる。

> 【①①11】また、ピフェニル型、またはピスフェノー ルS型の少なくとも一方のエポキシ樹脂をビスフェノー ルム型、またはビスフェノールト型のエポキシ樹脂に落 鱘した主剤と、硬化物質を熱可塑性樹脂で被覆したカブ セル型硬化剤と、導管性粒子を絶縁性樹脂で被覆したカ プセル型フィラーとを複合・分散して作成した異方性導

【0012】とのような組成の異方性類電接着削は、ビ スフェノールA型、またはビスフェノールト型のエポキ シ樹脂にビフェニル型、またはビスフェノールS型のエ ボキシ樹脂の少なくとも一方のエボキシ樹脂を溶解させ たものを主剤として用いることにより、従来のエポキシ 額脂系の接着剤よりもガラス転移点が15℃~20℃程 度高くなり、耐熱性を高めることができる。

【0013】従って、上記接着剤を発熱量の大きい各種 素子の接合に適用した場合。その接合の安定化が実現で - き、また素子を接合した実装基板等の150℃程度の高 い温度条件での信頼性試験にも十分に対応するととが可 能となる。

[0014]

【発明の実施の形態】以下図面を用いて本発明の実施例 について詳細に説明する。図1は本発明に係る異方性導 電接着剤の一実施例を説明するための拡大模式図であ

シ樹脂の25gとを溶解・混合させて主剤1を得る。 【りり16】次に該主剤1に、イミダゾール、酸無水物 (メチルテトラヒドロ無水フタル酸) 無水コハク酸な ど)等の硬化剤。例えば本実施例ではイミダゾール2aを アクリル樹脂等の熱可塑性樹脂25で被包されたマイクロ カプセル型の硬化剤2の75gと、金、銀、或いははん だ等の金属微粒子、例えば本裏施例では銀の金属微粒子 3aの表面をエポキシ樹脂とアミン、或いはテトラエチレ ンペンタアミンやヘキサメチレンジアミン等のアミン化 クロカプセル型フィラー3を体績比で5 vo1%添加して

【0017】とのようにして作成された接着剤は、ガラ ス転移温度が従来の接着削より15℃程度高い153℃ の耐熱性の良好な目的とする異方性導電接着剤を得ると とができる。

【0018】因に、衰1に示されるようにビスフェノー ル子型のエポキン樹脂の100重置部に対して、ピフェギ

* エル型のエポキシ樹脂の5 () 重貫部を溶解・混合させた 主剤」ビスフェノールS型のエポキン樹脂の50重置部 とを溶解・混合させた主剤、ビフェニル型のエポキシ樹 脂の25重量部とビスフェノールS型のエポキシ樹脂の 25 重置部とを溶解・複合させた主剤のそれぞれに、前 記マイクロカブセル型の硬化剤の50重置部及び導電性 付与用のマイクロカプセル型フィラーの5 vol%とを復 台・分散させたサンブルNo.1、No.2、No.3と、従来例と 同様にビスフェノールA型のエポキシ樹脂の100重量 合物と反応して得られる絶縁性樹脂36で被覆されたマイー10一部のみの主剤と、ビスフェノールト型のエポキシ樹脂の 100重量部のみの主剤のそれぞれに、前記マイクロカ プセル型の硬化剤の50重量部及び導電性付与用のマイ クロカプセル型フィラーの5 vo1%とを混合・分散させ た比較サンプルのNo.4. No.5の5種類の異方性導電接着 剤を作成した。

[0019]

【表】】

†) /Tir ~	主 剃				硬 化 剤 (マイタロカフセタ ト(フィミサケール)	海難性 でも2007での プイプフィテー	
	とぶフェノール み	€22±1=# P	£7.5.#	E272J-A S	\$ (\$ (\$ \$ \$ \$ \tau \tau \tau \tau \tau \tau \tau \tau	7177 (7-	
No. 3		100	5.0	_			
No. 2		100	_	5.0			
No. S		150	2 5	2 5	50	5 val%	
No. 4	100	<u> </u>	_	_]		
No. 5		160	_			أ	

【0020】次にこれら5種類の異方性導電接着剤のガ 導電接着剤の製剤直後から1ヵ月放置後における粘度の 経時変化を調べた結果とを表2に示す。

[0021]

泥合・分散させる。

【表2】

サンブル	ガラス	档 度 (cps)				
23.770	転移点(YC)	製剤ն袋	☆月後			
No. 1	156	12500	12760			
No. 2	151	25000	28000			
No. 3	153	19500	20100			
No. 4	1 3 5	4500	4550			
No. 5	1 3 2	2000	2000			

【0022】との豪2に示す各異方性導電接着剤のガラ ス転移点の測定結果から明らかなように、ビスフェノー

スフェノールA型のエポキシ勧脳、或いはビスフェノー ラス転移点(*C)を測定した結果と、該5種類の異方性、30、ルF型のエポキン樹脂のみを主剤とした従来タイプの此。 較サンブルNo.4、No.5に比べて、15℃以上に上昇し、 良好な耐熱性が期待できる。

> 【0023】また、前記5種類の異方性導電接着剤を用 いたサンプルの黏度の経時変化を調べた結果は同様に表 2から明らかなように、本発明のサンブルNo.1、No.2。 No.3と従来タイプの比較サンブルNo.4、No.5のいずれも 製剤直後の粘度に対して室温 (20°0)で1ヵ月放置し た後の粘度の増加がほとんどなく、良好なポットライフ を示している。

46 【①024】次に、前記5種類の異方性導電接着剤を、 例えば電極間隔が20μmのAI膜の櫛型電極パターン上。 にそれぞれ一定量塗布し、170℃で1分間と、その後 150℃で2時間加熱して顕化した後、それらを85℃ の温度と85%の湿度の環境条件下で、前記簿型電極バ ターンにDCSVを印加して200時間保持する電食試 験を行った結果と、前記5種類の異方性導電接着剤を用

シ樹脂の25gとを溶解・混合させて主剤1を得る。 【りり16】次に該主剤しに、イミダゾール、酸無水物 (メグルテトラヒドロ無水フタル酸、無水コハク酸な) ど)等の硬化剤。例えば本実施例ではイミダゾール2aを アクリル樹脂等の熱可塑性樹脂26で被包されたマイクロ カプセル型の硬化剤2の75gと、金、銀、或いははん だ等の金属微粒子、例えば本実施例では銀の金属微粒子 3aの表面をエポキシ樹脂とアミン、或いはテトラエチレ ンペンタアミンやヘキサメチレンジアミン等のアミン化 合物と反応して得られる絶縁性樹脂3bで被覆されたマイ クロカプセル型フィラー3を体績比で5 wol%添加して 復合・分散させる。

【りり17】とのようにして作成された接着剤は、ガラ ス転移温度が従来の接着削より15℃程度高い153℃ の耐熱性の良好な目的とする異方性準電接着剤を得ると とができる。

【0018】因に、豪士に示されるようにピスフェノー ル子型のエポキシ樹脂の100重置部に対して ビフェギ

*ニル型のエポキシ樹脂の50重置部を溶解・混合させた 主剤、ビスフェノールS型のエポキン樹脂の50重置部 とを溶解・複合させた主剤。 ピフェニル型のエポキシ樹 脂の25重畳部とビスフェノールS型のエポキシ樹脂の 25重量部とを溶解・混合させた主剤のそれぞれに、前 記マイクロカブセル型の硬化剤の50重置部及び導電性 付与用のマイクロカフセル型フィラーの5 wol%とを復 台・分散させたサンブルNo.1. No.2、No.3と、従来例と 同様にビスフェノールA型のエポキシ樹脂の100重置 10 部のみの主剤と、ビスフェノールト型のエボキシ樹脂の 100重置部のみの主剤のそれぞれに、前記マイクロカ プセル型の硬化剤の50重量部及び製電性付与用のマイ クロカプセル型フィラーの5 vol%とを混合・分散させ た比較サンプルのNo.4. No.5の5種類の異方性導電接着 剤を作成した。

[0019]

【表】】

ታ ሃሃው		主	*\		競化剤 (ペイカロカブセッ ナイブ(ミダゲール)	群魔性 では2月97年0	
	827a7-11 A	€22±/=# P	E7.≠#	EX72J-A S	\$ (\$ (\frac{1}{2} \frac{1} \frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2} \f	3177 (7	
No. 3		100	5 0				
No. 2	_	100	<u> </u>	5.0			
Na. S	<u> </u>	100	2 5	2 5	5.0	5 val%	
жо. 4	100	_	_	_]	1	
No. 5		100			1	•	

【0020】次にこれら5種類の異方性導電接着剤のガ 導電接着剤の製剤直後からしゅ月放置後における粘度の 経時変化を調べた結果とを表2に示す。

[0021]

【表2】

サンブル	ガラス	档 度 (cps)			
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	~ 転移点 (℃)	製剤ն袋	一ヵ月後		
No. 1	156	12500	12700		
No. 2	151	25000	26000		
No. 3	153	19500	20100		
No. 4	1 3 5	4500	4550		
No. 5	1 3 2	2000	2000		

【りり22】との表2に示す各異方性導電接着剤のガラ ス転移点の測定結果から明らかなように、ビスフェノー

スフェノールA型のエポキシ樹脂、戴いはビスフェノー ラス転移点(℃)を測定した結果と、該5種類の異方性。30~ルF型のエポキシ樹脂のみを主剤とした従来タイプの比 較サンプルNo.4、No.5に比べて、1510以上に上昇し、 良好な耐熱性が期待できる。

> 【0023】また、前記5種類の異方性導電接着剤を用 いたサンブルの黏度の経時変化を調べた結果は同様に表 2から明らかなように、本発明のサンブルNo.1、No.2. No.3と従来タイプの比較サンブルNo.4、No.5のいずれも 製剤直後の粘度に対して室温(2(1°0) で1ヵ月放置し た後の粘度の増加がほとんどなく、良好なボットライプ を示している。

46 【10024】次に、前記5種類の異方性導電接着剤を、 例えば電極間隔が20 μmのAI膜の備型電極パターン上 にそれぞれ一定量塗布し、170℃で1分間と、その後 150℃で2時間加熱して顕化した後、それらを85℃ の温度と85%の湿度の環境条件下で、前記鑰型電極バ ターンにDCSVを印加して200時間保持する電食試 験を行った結果と、前記5 種類の異方性導電接着剤を用

(4)

特闘平9-227849

イクル繰り返す条件により熱サイクル試験を行った結果 とを表3に示す。

【0025】なお、上記5種類の異方性導電接着剤中に

*1°、Na°、K°等の不絶物イオン濃度の合計値は20 ppの程度であった。

[0026]

存在し、その存在濃度によっては電食に影響のあるC * 【表3】

サンプル	絶録数	統 (Ω)	温度サイクル試験		
	双剂直後	200時間後	不與枚数/試験枚数		
Na. 1	3×1012	2×1011	0/500		
No. 2	4×10,12	3×1011	0/500		
No. 3	1×10 ¹²	2 × 10! 1	0/500		
No. 4	2×1012	4 ×10 ²¹	210/500		
No. 5	3 × 10 1 2	6×10)1	315/500		

【0027】との各雲方性導弯接着剤の弯食試験の結果 は表3から明らかなように、いずれのサンブルも製剤直 後の絶縁抵抗は10220以上と良好であり、200時間 後の絶縁抵抗もほとんと変化が無いといった耐電食性を 示している。

いたサンブルの熱サイクル試験を行った結果も同様に表 3から明らかなように、ビスフェノールA型のエポキシ 後擔。或いはピスフェノールF型のエポキシ後擔のみを 主剤とした従来タイプの比較サンプルNo.4, No.5を用い たものでは、いずれも約半数万至はそれ以上の数が樹脂 の熱劣化等により導通不良となっている。

【りり29】これに対してビスフェノールト型のエポキ シ樹脂と、ピフェニル型のエポキシ樹脂、またはピスプ ェノールS型のエポキシ樹脂のいずれか一方、或いは両 方とを恣解した混合物を主剤とした異方性導電接着剤の 30 本発明のサンブルNo.1. No.2. No.3を用いたものは、そ のような導通不良の発生が全く無く、極めて良好な耐熱※

※性を示す結果が得られている。

【りり30】次に、本発明に係る異方性導電接着剤の他 の実施例を詳細に説明する。本実施例では、表4に示さ れるようにピスフェノールF型のエポキシ樹脂の100 重量部に対してピフェニル型のエポキシ樹脂の配合置を 【0028】また、前記5種類の異方性導電接着剤を用 20 0.1重畳部、1.0重量部,50重量部,120重畳 部、130重量部と変化させて溶解・混合させた各主剤 と、ビスフェノール下型のエポキシ樹脂の100重置部 に対してビスフェノールS型のエポキシ樹脂の配合置を 0. 1重置部、1. 0重量部, 50重量部, 120重置 部、130重量部と変化させて溶解・混合させた各主剤 のそれぞれに前記マイクロカプセル型の硬化剤の50重 置部と導電性付与用のマイクロカブセル型フィラーの5 vol%とを復合・分散させたサンフル No.11~No.26 の 10種類の異方性導電接着剤を作成した。

[0031]

【表4】

サンプル	=	Ė 🦸	P	硬化類	
42770	ובילו	E27x/-ii \$	627±7=0 P	硬 化 新 (2分助地 台水沙山)	導電性 ではつかがわり タイプフェラー
No. 11	0, 1				
No. 12	<u>1</u> . 0	_	Ì		
Na. 13	50.0		}		
Na. 14	120.0				
Na. 15	13G, 0				_
No. 16		0, 1	100.0	5 D. Q	5 vol%
ชีด. 17		1.8			
No. 18		5 a. o			
Na. 19		126, 0			
Na. 20		130.0			

【0034】前記した各異方性導電接着剤のガラス転移 点の測定結果は、表5から明らかなように、ビスフェン ールF型のエポキシ樹脂の100重量部とピフェニル型 額脂の()。1重量部とを溶解した混合物を主剤とした異 方性導電接着剤のサンプルNo.11、No.16以外のサンプル No.12~No.15 とNo.17~No.26 のガラス転移点は、前 記従来タイプのエポキシ樹脂系の接着剤と比較して12 ℃以上に上昇し、147℃から160℃と高められてい る。

【0035】また、前記16種類の異方性導電接着剤を用 いたサンブルの鮎度の経時変化を調べた結果、ビスフェ ノールF型のエポキシ樹脂の100重量部とピフェニル シ樹脂の130重畳部とを溶解した混合物を主剤とした 冥方性導電接着剤のサンブルNo.15, No.20のボットライ フは常温(20℃)で1時間程度であったが、その他の サンブル No.11~No.14 と No.15~No.19 のボットライ フは常温(20°C)で24時間から1ヵ月後でも良好な ボットライフが得られることが確認できた。

【10036】更に、前記10種類の異方性標電接着剤を用 いたサンブルの電食試験を前記した電食試験と同様な方 法により実施した結果、表2のサンブル No.1~ No.3 の例と同様に、いずれのサンブルも製剤直後の絶縁抵抗 49 は10300以上で200時間後の絶縁抵抗もほとんど変 化が無いといった耐電食性を示した。

【0037】更に、前記10種類の異方性導電接着剤を用 いたサンプルの熱サイクル試験を前記した熱サイクル試 験と同様な方法により実施した結果。ビスフェノールド 型のエポキシ樹脂の100重置部とピフェニル型のエポ 樹脂の熱劣化等によって導通不良を発生している。

【①①38】しかし、その他のサンブル No.12~No.15 と No.17~No.20 を用いたものはそのような導道不良の 発生が全く無く、極めて良好な耐熱性を有している。更 に、例えば前記異方性導電接着剤のサンプルNo.12、No. 13, No.14 に含まれるCI , Na ' . K ' 等の不純物イオ ン濃度をそれぞれ50ppmと60ppmとしたものを 用いて前記したと同様な結筋の経時変化の調査と電食試 験及び熱サイクル試験を行った縞果」粘度の経時変化は、 10 ほとんど無く、熱サイクル試験では、いずれのサンフル にも熱劣化等による導通不良の発生は全く無かった。

【0039】しかし、電食試験では不純物イオン濃度を 6 0 p p m とした異方性導電接着剤のサンブルを用いた ものの絶縁抵抗が6 () 時間後に1 ()。 Ω以下に低下して 絶縁不良を起こしているが、不絶物イオン濃度を50g pmとした異方性導電接着剤のサンブルを用いたもので は製剤直後と200時間後の絶縁抵抗にほとんど変化が 無いといった耐電食性を有していることが判明した。

【0040】従って、以上の各実施例の各種測定及び試 のエポキシ樹脂。或いはビスフェノールS型のエポキシ 20 験結果から、本発明の雲方性導電接着剤の主剤として は、ビスフェノールト型のエポキシ樹脂の100重置部 に対してビフェニル型のエポキシ樹脂。或いはビスフェ ノールS型のエボキシ勧脂の配合置を1.0~120重 置部とし、含有する不純物イオン濃度を50 ppm以下 とすることが最適であり、優れた耐電食性と耐熱性を高 めることができる。

【0041】なお、以上の実施例では異方性導電接着剤 の主剤として、主にビスフェノールF型のエポキシ樹脂 に対してビフェニル型、或いはビスフェノールS型のエ 型のエボキシ樹脂、或いはビスフェノールS型のエボキ 30 ボキシ樹脂を配合した場合の例について説明したが、本 実施側はそのような例に限定されるものではなく。例え ば結性は多少高くなるが、ビスフェノールA型のエポキ シ樹脂に対してピフェニル型、或いはピスフェノールS 型のエポキシ樹脂を配合した主剤を用いた異方性薬電接 着剤によっても上記実施例と同様な効果が得られる。

> 【 () () 4.2 】図 2 (a) , (b) は本発明に係る異方性導電接 着剤の一適用例を順に示す要部断面図である。本実施例 では先ず図2(a) に示すように、配線回路基板11上の各 配線端部に設けた基板側電極12に、チップ21をそのチッ ブ側電極22に設けたバンプ23を介して接合する場合、前 記墓板側電極12を備えた配線回路基板11上に異方性導電 接着剤10を所定量だけ満下する。

【10043】該異方性導電接着剤10としては、例えば図 1に示すようなビスフェノールト型のエポキシ樹脂の1 ① ② gにピフェニル型のエポキシ勧脂の25 gとピスプ ェノールS型のエポキシ樹脂の25gとを溶解・混合さ

特闘平9-227849

10

【りり44】次に、前記異方性導電接着約10が満下された配線回路基板11上の基板側電極12に対してチップ21をそのチップ側電極22に対向するように位置決めする。次に、前記配線回路基板11に対してチップ21を例えば約3 (18/1) umpの特圧力により矢印方向に特圧することにより、基板側電極12とチップ側電極22との間に入り込んでいた実方性導電接着削19中のマイクロカブセル型フィラー3のカブセル部分が壊れて内部の金属微粒子が流出し、その金属微粒子が図2(b) に示すように基板側電極12とチップ側電極22間で鋏まれてその両者のみが選択的に電気的な接合が行われる。

【0045】その状態を維持した接合構成体を約170 でで30秒間程度加熱するととによって前記異方性導電 接着剤10が溶融すると共に、該異方性導電接着剤10中の イミダゾールからなるマイクロカブセル型の硬化剤2の カプセル部分も溶解して該鞭化剤2と主剤1が混合し硬 化反応が行われる。

【① ① 4 6 】従って、硬化された冥方性導電接着創10により配線回路基板11上にチップ21が電気的な接合と機械的に固着化され、用いられた冥方性準電接着削10の耐電 20食性、耐熱性が従来のものよりも優れているので、確実な電気的な接合と信頼性の良い固者が実現できる。

【 0 0 4 7 】なお、以上の実施例では本発明の異方性導 電接着剤を、配線回路基板と動作時に発熱量の比較的大 きい機能素子との接合等に用いた場合の例について説明 しているが、本発明はそのような例に限定されるもので はなく、例えば比較的高温で用いる部品構成体の部品同 士の接合工程にも適用して極めて有利である。

[0048]

【発明の効果】以上の説明から明らかなように、本発明 30 に係る接着剤によれば、ビスフェノールト型のエポキシ*

* 樹脂、若しくはビスフェノールA型のエポキシ樹脂の1 ()) 重量部に対してビフェニル型、或いはビスフェノールS型のエポキシ樹脂の配合量、または両方の配合量を1.0~120重量部とし、含有する不純物イオン濃度を50ppm以下とした主剤を用いることにより、優れた耐電食性と耐熱性を高めることができる。

【図面の簡単な説明】

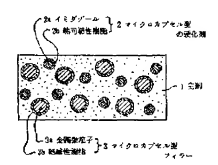
【図1】 本発明に係る異方性導電接着剤の一実施例を 示す拡大模式図である。

【図2】 本発明に係る異方性導電接着剤の一適用例を 順に示す要部断面図である。

【符号の説明】

- 1 主剤
- 2 マイクロカプセル型の硬化剤
- 9 2 a イミダゾール
 - 2 b 熱可塑性樹脂
 - 3 マイクロカプセル型フィラー
 - 3 a 金属微粒子
 - 3 b 總緣性模脂
 - 10 異方性導電接着剤
 - 11 配線回路基板
 - 12 基板側電極
 - 21 チップ
 - 22 チップ側電極
 - 23 バンブ
 - 2.4 導電接合部

本発明に<mark>系る異方無導電度装削の一支値例</mark>と形字拡大模式図

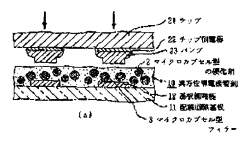


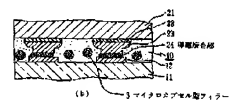
(7)

特闘平9-227849

[**2**2]

本義明に係る異方性準電振客剤の一番用例を傾に示す景部製造器





フロントページの続き

(72)発明者 ▲德▼平 英士

神奈川県川崎市中原区上小田中1615番地

富士通株式会社内

(72)発明者 臼居 誠

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地 富士通株式会社内